PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 38/06, 38/07, 38/08, 47/48

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum: 21. Januar 1999 (21.01.99)

WO 99/02177

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/CH98/00300

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

7. Juli 1998 (07.07.98)

(30) Prioritätsdaten:

1651/97

7. Juli 1997 (07.07.97)

CH

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): PEPTI-CHEMIO AG [CH/CH]; c/o Notariat Daniel Barbier, Spitalgasse 29, CH-3011 Bern (CH).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MEHLEM, Francesco [IT/CH]; Lindenhofstrasse 2, CH-3048 Worblaufen (CH).

(74) Anwalt: BOVARD-AG; Optingenstrasse-16, CH=3000-Bern-25-|--Veröffentlicht-(CH).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AT (Gebrauchsmuster), AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, CZ (Gebrauchsmuster), DE, DE (Gebrauchsmuster), DK, DK (Gebrauchsmuster), EE, EE (Gebrauchsmuster), ES, FI, FI (Gebrauchsmuster), GB, GE, GH, GM, GW, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SK (Gebrauchsmuster), SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITION CONTAINING PEPTICHEMIO

(54) Bezeichnung: PHARMAZEUTISCHE ZUSAMMENSETZUNG ENTHALTEND PEPTICHEMIO

(57) Abstract

The invention relates to pharmaceutical preparations for treating cancers, especially melanomas. The inventive composition contains at least one peptide compound, said peptide compound containing L-m-sarcolysine as the amino acid building block and being selected from the following group: L-seryl-L-p- fluorophenylalanyl-L-m-sarcolysine, L-propyl-L-m-sarcolysyl -L-p-fluorophenylalanine, -m-sarcolysyl-N- nitro-L-arginyl-L-norvaline, L-p-fluorophenylalanyl-L-m- sarcolysil-L-asparagine, L-p-fluorophenylalanyl-glycyl _m-sarcolysyl-norvaline, L-m-sarcolysyl-L- arginyl-L-lysyl-L-m-sarcolysyl-L-histidine and low alkyl esters and/or acid addition salts thereof as active constituents. The composition contains an optionally substituted cyclodextrin as an auxiliary or a support agent. A composition containing PSF as the active agent and hydroxypropyl- β -cyclodextrin as the support agent is particularly effective. The compositions which are the subject of the parent application contain hydroxypropyl- β -cyclodextrin whilst the preparations produced for oral administration in the form of capsules contain α , β , or γ cyclodextrin.

(57) Zusammenfassung

Es werden pharmazeutische Zusammensetzungen zur Verfügung gestellt, welche zur Behandlung von Krebsleiden, insbesondere von Melanomen, dienen. Als aktive Komponente enthält die Zusammensetzung mindestens eine Peptidverbindung, die L-m-Sarcolysin als Aminosäurebaustein enthält und die aus der nachstehenden Gruppe ausgewählt ist: L-Seryl-L-pfluorphenylalanyl-L-m-sarcolysin, L-Prolyl-L-m-sarcolysyl -L-p-fluorphenylalanin, L-m-Sarcolysyl-N- nitro-L-arginyl-L-norvalin, L-p-Fluorphenylalanyl-L-m- sarcolysil-L-asparagin, L-p-Fluorphenylalanyl-glycyl -L-m-sarcolysyl-norvalin, L-m-Sarcolysyl-Larginyl-L-lysyl-L-m-sarcolysyl-L-histidin und Niederalkylester und/oder Säureadditionssalze davon. Als Hilfs- oder Trägersubstanz enthählt die Zusammensetzung mindestens ein gegebenenfalls substituiertes Cyclodextrin. Eine besonders gute Aktivität besitzt eine Zusammensetzung, welche als Wirkstoff PSF und als Trägerstoff Hydroxypropyl- β -cyclodextrin enthält. Die für die parenterale Applikation bestimmten Zusammensetzungen enthalten Hydroxypropyl- β -cyclodextrin, während die für die orale Verabreichung als Kapseln konfektionierten Mittel $\alpha-\beta$ - oder γ -Cyclodextrin enthalten.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

PHARMAZEUTISCHE ZUSAMMENSETZUNG ENTHALTEND PEPTICHEMIO

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf eine pharmazeutische Zusammensetzung, in welcher pharmazeutisch aktive Peptide, die L-m-Sarcolysin als Aminosäurebaustein enthalten, formuliert sind. Die Wirkstoffe dienen insbesondere zur Chemotherapie gegen Krebsleiden und werden speziell gegen Melanome eingesetzt. Eine Trägersubstanz auf Basis von Cyclodextrin dient einer verzögerten Freisetzung der Wirkstoffe und ist für eine genügende Bioverfügbarkeit während einer ausreichend langen Zeitdauer verantwortlich.

Ein Komplex von sechs Peptiden, die m-L-Sarcolysin enthalten, ist unter dem Warennamen "Peptichemio" (Istituto Sieroterapico Milanese S. Belfanti, Milano, IT) für die Chemotherapie gegen Krebs bekannt geworden. Es wurde gefunden, dass die Aktivität der einzelnen Peptide verschieden ist und dass besonders ein Vertreter eine sehr hohe Toxizität für Melanomzellen aufweist. Die Peptide sind eine Entwicklung, welche mit dem Produkt "Melphalan", d.h. 4-[bis(2-Chlorethyl)]-amino-L-phenylalanin begonnen hat. Es wurde gefunden, dass dieses Produkt eine zytostatische Wirkung hat und sowohl für die Myelom- als auch für die Melanomtherapie eingesetzt werden kann. Zur Weiterentwicklung des Wirkstoffes wurden Derivate des Produktes hergestellt. Daraus resultierte auch das L-m-Sarcolysin, das weiter deriviert wurde, indem Peptide hergestellt wurden, welche die modifizierte Aminosäure als Baustein enthielten. Eine Kombination von 6 derartigen Oligopeptiden bildete das aktive Prinzip der Antitumormittel "Peptichemio". Die 6 Peptide sind folgende:

25

10

15

20

- L-Seryl-L-p-fluorphenylalanyl-L-m-sarcolysyl-ethylester
- L-Prolyl-L-m-sarcolysyl-L-p-fluorphenylalanin-ethylester
- L-m-Sarcolysyl-N-nitro-L-arginyl-L-norvalin-ethylester
- L-p-Fluorphenylalanyl-L-m-sarcolysil-L-asparagin-ethylester
- L-p-Fluorphenylalanyl-glycyl-L-m-sarcolysyl-norvalin-ethylester

L-m-Sarcolysyl-L-arginyl-L-lysyl-L-m-sarcolysyl-L-histidin-methylester

15

20

25

Es wurde gefunden, dass Peptichemio weniger toxisch gegen humane Lymphoplasten ist als m-L-Sarcolysin allein. Zusätzlich zur kleineren Toxizität von Peptichemio wurde eine verminderte Bildung von DNA-Vernetzungen festgestellt. Im Gegensatz dazu wurde eine erhöhte Zytotoxizität von Peptichemio gegen humane Melanomzellinien festgestellt, im Vergleich zum m-L-Sarcolysin. Hier war die höhere Zytotoxizität mit einer grösseren DNA-Vernetzung verbunden. Die Vergleichsanalyse der 6 Peptide zeigte Unterschiede in der Zytotoxizität gegen Melanomzellen. Eines der 6 Peptide zeigte eine beträchtlich höhere Zytotoxizität im Vergleich zum Peptichemio selbst (R. Levenson, et al., Radiumhemmet, Karolinska Hospital, Stockholm SE, Eur. J. Cancer Clin. Oncol.; 23: 6, 783-788, 1987). Gemäss diesen Studien wurde gefunden, dass das Peptid L-Propyl-m-sarcolysyl-L-p-fluorphenylalanin (PSF) 35 x bzw. 28 x toxischer gegen RPMI 8322 Melanomzellen war als Melphalan bzw. m-Sarcolysin. Ähnliche Unterschiede zwischen den Wirkstoffen wurden auch für andere Melanomzellinien gefunden.

Damit die in vitro gefundene Aktivität ebenfalls in vivo entfaltet werden kann, muss die Bioverfügbarkeit des Wirkstoffes im Körper ausreichend sein. Es muss eine genügend hohe Konzentration während einer genügenden Zeitdauer vorhanden sein bzw. die Halbwertszeit des aktiven Prinzipes muss genügend sein.

Es ist demzufolge Aufgabe der vorliegenden Erfindung, eine pharmazeutische Zusammensetzung zur Verfügung zu stellen, durch welche eines oder mehrere der 6 Peptide in solcher Weise verabreicht werden können, damit die Bioverfügbarkeit den gestellten Anforderungen genügt.

Es wurde gefunden, dass eine Kombination eines oder mehrerer der 6 Peptide mit einer substitutierten Cyclodextrin-Verbindung als Träger diese Anforderungen erfüllt.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist demzufolge die im Patentanspruch 1 definierte pharmazeutische Zusammensetzung. Als Wirkstoff enthält die Zusammensetzung mindestens eines der Peptide, ausgewählt aus der Gruppe:

WO 99/02177 PCT/CH98/00300

3

- L-Seryl-L-p-fluorphenylalanyl-L-m-sarcolysin
- L-Prolyl-L-m-sarcolysyl-L-p-fluorphenylalanin
- L-m-Sarcolysyl-N-nitro-L-arginyl-L-norvalin
- L-p-Fluorphenylalanyl-L-m-sarcolysil-L-asparagin
- L-p-Fluorphenylalanyl-glycyl-L-m-sarcolysyl-norvalin
- L-m-Sarcolysyl-L-arginyl-L-lysyl-L-m-sarcolysyl-L-histidin

und ihre Niederalkylester, insbesondere ihre Ethyl- und Methylester und/oder Säureadditionssalze davon.

Die Peptide liegen vorzugsweise in Form von Hydrochloriden oder Hydrobromiden vor. Vorzugsweise wird L-Prolyl-m-sarcolysyl-L-p-10 fluorphenylalanin (PSF) verwendet. Der Cyclodextrinträgerstoff, welcher der Regulierung der Bioverfügbarkeit dient, ist vorzugsweise Hydroxypropyl-βcyclodextrin. Dieses Produkt ist im Handel erhältlich und wurde beschrieben von Pitha et al. in "Hydroxypropyl-β-cyclodextrin preparation and characterization", International Journal of Pharmaceutics, 29: 73 bis 83 (1986). Hydroxypropyl-β-cyclodextrin ist unter dem Warennamen "Incapsin" der Firma Janssen im Handel erhältlich. B-Cyclodextrin wird nur für den oralen und topischen Bereich verwendet. Zur parenteralen Verabreichung wird ein substitutiertes β-Cyclodextrin, vorzugsweise Hydroxypropyl-β-cyclodextrin verwendet. Die Cyclodextrinverbindung bildet mit den Peptiden einen Komplex 20 und bewirkt bei parenteraler Applikation, dass der Wirkstoff im Organismus in genügender Konzentration zur Verfügung gestellt wird. Vorzugsweise wird als Wirkstoff PSF zusammen mit Hydroxpropyl-β-Cyclodextrin verwendet, wobei ein Mol-Verhältnis PSF zu Hydroxpropyl-β-Cyclodextrin im Bereich von 1:1 bis 1:10 verwendet wird. Typische Beispiele derartiger Verhältnisse sind 1:1, 1:2, 25 1:3. Der Wirkstoff bildet mit der Cyclodextrinverbindung einen Komplex, in welchem das Peptid stabilisiert wird. Die Halbwertszeiten in der Grössenordnung von 10 bis 30 min. des Wirkstoffes in einer Körperflüssigkeit

werden durch Inklusion in einen Komplex mit Cyclodextrin erhöht, wobei eine Steuerung durch das obenerwähnte Verhältnis möglich ist. Der Komplex kann durch den Organismus besser aufgenommen und absorbiert werden, wobei die Bioverfügbarkeit positiv beeinflusst wird. Das Verhältnis muss der Krankheit des Patienten und seinem Gesundheitszustand angepasst werden. Das Produkt kann als festes Produkt oder als Konzentrat vorgelegt werden, welches zur Herstellung von injizierbaren Lösungen oder Infusionen dient. Falls therapeutisch erforderlich, kann die pharmazeutische Formulierung auch andere Wirkstoffe enthalten.

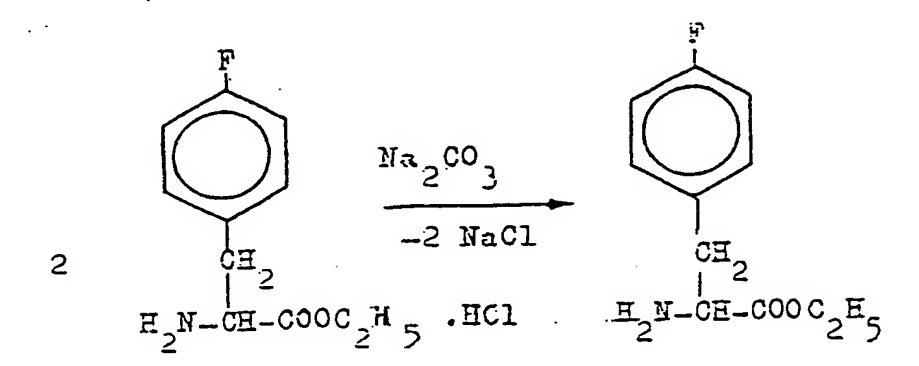
Für orale Formulierungen wird das PSF mit α -, oder -β- oder γ- Cyclodextrin vermischt. Das Verhältnis von Peptid zu Cyclodextrin beträgt hier beispielsweise 1 : 1 bis 1 : 10, typischerweise 1:1, 1:2, 1:3. Die Kombination wird gegebenenfalls zusammen mit einem geeigneten Trägerstoff in Kapseln verpackt.

15 Herstellungsbeispiel (Wirkstoff):

Synthese von L-prolyl-L-m-sarcolysyl-L-p-fluorphenylalanin-ethylesterhydrochlorid

a) N-Carbobenzoxy-L-m-sarcolysyl-L-p-fluorphenylalanin-ethylester

52,5 g L-p-Fluorphenylalaninethylester Hydrochlorid werden mit 75
20 ml Na₂CO₃ (Natriumcarbonat) gesättigte Lösung und 150 ml CHCl₃ behandelt.
Die Mischung wird ausgeschüttelt und die organische Phase wird getrennt und
aufbewahrt. Die wässrige Phase wird mit 75 ml CHCl₃ ein zweites Mal
ausgeschüttelt. Die vereinigten Chloroformextrakte werden gemischt und
einmal mit Wasser gewaschen, und dann von der wässrigen Phase getrennt
und auf wasserfreiem Na₂SO₄ getrocknet. Die Konzentration von
Aminosäureester wird durch eine Titration mit HClO₄ (Perchlorsäure) bestimmt.
Die Ausbeute entspricht ungefähr dem theoretischen Wert; sie liegt bei 98%.



286,5 ml einer Chloroformlösung, die 0,1905 Mol L-p-Fluorphenylalaninethylester enthält, werden mit 83,7 g (0,1905 Mole) N-Cbzo-L-m-sarcolysin versetzt. Die Lösung wird auf einem Eisbad gekühlt.

Der gekühlten Lösung werden unter Rühren 41,25 g (0,200 Mol Dicyclohexylcarbodiimid - DCC) und 60 ml Chloroform dazugegeben, wobei die Lösung während 30 min. unter gleichzeitiger Kühlung ständig gerührt wird. Unter Umständen kann die Mischung zu fester Masse erstarren. In diesem Fall wird die Masse durch Zugabe von 150 ml Chloroform wieder flüssig gemacht, wobei sie unter leichtem Erwärmen gerührt wird. Auf diese Weise wird die Auflösung des ausgefallenen Produktes beschleunigt. Die Reaktion ist 2 h nach Zugabe des DDC beendet. Das Reaktionsende wird durch TLC-Kontrolle festgestellt (Dünnschochtchromatographie; Kielgel G-Schicht, Lösungsmittel: Chloroform + Aceton 9:1, Sichtbarmachung durch Besprühen mit verdünnter, saurer KMnO₄-Lösung). Der ausgefallene Dicyclohexylharnstoff wird durch Filtration abgetrennt. Die Lösung wird zuerst mit wenig Wasser, dann mit gesättigter Na₂CO₃-Lösung gewaschen. Die Chloroformlösung wird noch einmal mit Wasser ausgeschüttelt und dann mit Na₂SO₄ getrocknet. Das Lösungsmittel wird unter Vakuum verdampft und entfernt. Nach Trocknung werden 140,25 g leicht gelblich gefärbtes Produkt erhalten (Ausbeute 98,3%). Die gewonnene Substanz hat einen Schmelzpunkt von 123-124,5°C und ist chromatographisch homogen. Durch Kristallisation von 4,5 g Substanz aus 37,5 ml Ethylalkohol werden 3,75 g helleres Produkt gewonnen mit einem Schmelzpunkt von 125-126 °C. α_D^{20} : 27.7 (c = 2, CHCl₃).

5

10

15

Analyse für $C_{32}H_{36}Cl_2FN_3O_5$ N% = 6,67 (berechnet 6,66 Cl% = 11,5 (berechnet = 11,2)

b) L-m-Sarcolysyl-L-p-fluorphenylalanin-ethylester

498,4

WO 99/02177 PCT/CH98/00300

7

Unter Ausschluss der Luftfeuchtigkeit werden zu 390 g (0, 616 mol) die M-Carbobenzoxy-L-m-sarcolysyl-L-p-fluorphenylalanin-ethylester unter langsamem Rühren 600 ml HBr in Eisessig (33 %) zugegeben. Die Auflösungund das Aufhören der CO2-Entwicklung findet nach 40 Minuten statt. Es wird während weiteren 20 Minuten unter Rühren stehengelassen und mit ca. 400 ml Ether verdünnt. Man giesst das gesamte in 5 l Ether, welcher unter ständigem Rühren gehalten wird, dekantiert und wäscht das ausgefallene Oel 2 x mit 2 l Ether unter Dekantieren. Das Oel wird unter Rühren mit 4 I Wasser behandelt und man erhält einen Feststoff, welcher nach ca. 30 min. durch Filtration gesammelt wird und vollständig mit insgesamt 1500 ml Wasser und 500 ml Ether gewaschen wird. Das so erhaltene Bromhydrat wird in 2 l Ethylacetat suspendiert und unter Rühren mit 450 ml gesättigter Natriumcarbonatlösung behandelt, derart bis die Lösung alkalisch ist. Nachdem die Auflösung stattgefunden hat, filtriert man auf der Nutsche, um den supendierten Dicylohexylharnstoff (sehr wenig) zu entfernen. In einem Scheidetrichter trennt man die organische Schicht von der wässerigen Phase ab, und die wässrige Phase wird mit weiteren 500 ml Ethylacetat extrahiert. Die gereinigten Extrakte werden mit 300 ml Wasser gewaschen, Na₂CO₄ getrocknet und mit Norit behandelt. Es wird filtriert und das Filtrat wird unter dem Vakuum getrocknet (40°C). Der Rückstand wird noch vor seiner Festigung in 500 bis 1000 ml Ether aufgenommen. Aus der erhaltenen Lösung wird während der Nacht ein weisses Produkt ausgefällt. Ausbeute: 247 g (80,4 %) Smp. 100 -102 °C.

10

15

20

25

 $\alpha_0^{20} = -7.5^{\circ}$ (c=2, Chloroform) TLC (BuOH/AcOH/H₂O 65:15:25; KMnO₄ verdünnt): Eine Bande, Rf = 0.74 Analyse für C₂₄H₃₀Cl₂FN₃O₃ N% = 8.34 (berechnet 8.43) Cl% = 14.1 (berechnet 14.2)

c) N-Carbobenzoxv-L-prolvI-L-m-sarcolysvI-L-p-fluorphenylalaninethylester

729,7

Eine Mischung von 249 g (0,5 mol) L-m-sarcolysyl-L-p
fluorphenylalaninethylester, 125 g (0,5 mol) N-Cbzo-L-Prolin und 109 g (0,525 mol) DCC in 3000 ml Chloroform wird während 30 Minuten unter Rühren stehen gelassen, mit externer Kühlung während weiteren 90 Minuten bei Zimmertemperatur (TLC, Silikagel G, Chf/Me₂CO 9:1; oder mit BuOH/AcOH/H₂O 65:15:25; KMnO₄, verdünnt, sauer). Nach der Entfernung des Dicyclohexylharnstoff durch Filtration wird das Lösungsmittel unter Vakuum abgedampft und der Rückstand wird noch in flüssigem Zustand in 800 ml Ether gegossen. Von der erhaltenen Lösung fällt langsam das Produkt aus, welches auf einem Filter gesammelt wird. Ausbeute 290 g (78,5%).

Smp. = 148-150°C, αo²⁰ = -42,4° (c=2; Chloroform)

9

Analyse für $C_{37}H_{43}FCl_2N_4O_6$ N% = 7,78% (berechnet 7,68) Cl% = 9,6 (berechnet 9,7)

d) L-Prolyl-L-m-sarcolysvl-L-p-fluorphenylalanin-ethylester-hydrochlorid

 $C_{6H_{5}CH_{2}} = C_{0} + C_{1} + C_{1} + C_{2} + C_{1} + C_{2} + C$

632

Eine Mischung von 157,5 (0,261 mol) N-Carbobenzoxy-L-prolyl-L-m-sarcolysyl-L-p-fluorphenylalanin-ethylester und 30 g Palladium auf Kohlenstoff 5% wird suspendiert unter einem Stickstoffstrom in 15 ml Eisessig und 1750 ml Methanol. Die Reaktionsmischung wird unter Rühren gehalten und wird unter einem Wasserstoffstrom reduziert. Nach der Beendigung der CO₂-Entwicklung (nach 4 -5 Stunden) wird eine TLC-Chromatographiekontrolle durchgeführt (Kieselgel G), wobei mit Chloroform-Aceton 9:1 eluiert wird und mit verdünntem KMnO₄ sichtbar gemacht wird.

Nachdem der Entfernung des Katalysators durch Filtration wird das Filtrat mit konzentrierter ethanolischer HCI in stöchiometrischer Menge oder wenig mehr angesäuert. Der weisse, kristalline Niederschlag, welcher sich langsam bildet, wird auf einem Filter gesammelt und mit Ethanol oder mit Ether gewaschen: 85 g. Das Filtrat wird praktisch bis zur Trockenheit konzentriert und der Rückstand wird aus Ethanol umkristallisiert: 25 g. Vollständige Ausbeute: 110 g (80, 5%); Smp. 122 - 124 °C (Änderung des Aggregatszustandes)

 α_{0}^{20} = 13,0° ± 0,5 (c= 2; MeOH) TLC (Kieselgel G; BuOH/AcOH/H₂O 65:15:25; KMnO₄ verdünnt: eine Bande Rf = 0,54. Analyse für C₂₉H₃₈Cl₃FN₄O4 N % = 8,93% (berechnet 8,86) Cl % = 16,7 % (berechnet 16,8) Cl-% = 5,65% (berechnet 5,6)

Beispiel 1:

Parenterales Präparat zur Behandlung von Melancmen.

	Komponente	Menge
Peptid	PSF-ethylester · HCI	8 g
Cyclodextrin-Träger	Hydroxypropyl-β-cyclodextrin	16 g
andere Wirk- und Hilfsstoffe		32 mg ad 100 ml
	Wasser, steril	ad 100 ml

Darreichungsform:

sterile Lösung in Ampulle

Dosiseinheit:

40 mg Peptid/0,5 ml Lösung,

80 mg Hydroxypropyl-β-cyclodextrin /0,5 ml Lösung,

1,6 mg Chlorohenamin /0,5 ml Lösung

Bemerkungen: zur i.v. Verabreichung oder für Infusionen bestimmt.

Beispiel 2:

20

10

15

Orales Zytostatikum in Kapsel

	Komponente	Menge (Dosiseinheit)
Peptid	PSF-ethylester · HCI	12 mg
Cyclodextrin-Träger	β-Cyclodextrin	25 g

Patentansprüche

- 1. Pharmazeutische Zusammensetzung zur Behandlung von Krebsleiden enthaltend als aktive Komponente mindestens eine Peptidverbindung, welche verzögert freigesetzt wird, dadurch gekennzeichnet, dass die Peptidverbindung ausgewählt ist aus der Gruppe:
 - L-Seryl-L-p-fluorphenylalanyl-L-m-sarcolysin
 - L-Prolyl-L-m-sarcolysyl-L-p-fluorphenylalanin
 - L-m-Sarcolysyl-N-nitro-L-arginyl-L-norvalin
 - L-p-Fiuorphenylalanyl-L-m-sarcolysil-L-asparagin
 - L-p-Fluorphenylalanyl-glycyl-L-m-sarcolysyl-norvalin
 - L-m-Sarcolysyl-L-arginyl-L-lysyl-L-m-sarcolysyl-L-histidin und Niederalkylester und/oder Säureadditionssalze davon, und dass die Zusammensetzung mindestens ein gegebenenfalls substituiertes Cyclodextrin als Hilfs- oder Trägersubstanz enthält.
- 2. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Niederalkylester Methyl- oder Ethylester sind
 - 3. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2 zur parenteralen Applikation, dadurch gekennzeichnet, dass das gegebenenfalls substitutierte Cyclodextrin Hydroxypropyl-β-cyclodextrin ist.
- 4. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche
 1 3 zur oralen Applikation, dadurch gekennzeichnet, dass das gegebenenfalls substituierte Cyclodextrin ausgewählt ist aus α-, β-, und γ-Cyclodextrin.
- 5. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Peptidverbindung L-Prolyl-L-m-sarcolysyl-L-p-fluorphenylalanin ist, vorzugsweise in Form des Hydrochlorids des Eihylesters.

10

- 6. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 5, dadurch gekennzeichnet, dass das Mol-Verhältnis der Peptidverbindung zum gegebenenfalls substitutierten Cyclodextrin 1:1 bis 1:10 und vorzugsweise 1:2 bis 1:4 beträgt.
- 7. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 6, dadurch gekennzeichnet, dass sie zusätzlich noch mindestens einen pharmakologisch aktiven Wirkstoff enthält.
 - 8. Zusammensetzung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass der zusätzliche pharmakologisch aktive Wirkstoff Chlorphenamin ist.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr ial Application No

PCT/CH 98/00300

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 A61K38/06 A61K38/07 A61K38/08 A61K47/48

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	FR 2 101 226 A (ISTITUTO SIEROTERAPICO MILANESE "SERAFINO BELFANTI" ENTE MORALE) 31 March 1972 see claims 3-5,7	1-5
Υ .	FR 2 094 175 A (ISTITUTO SIEROTERAPICO MILANESE "SERAFINO BELFANTI" ENTE MORALE) 4 February 1972 see page 15	1
Y	WO 94 20136 A (DEPARTAMENT OF THE ARMY, UNITED STATES GOVERNMENT) 15 September 1994 see claims 1,4	1-5
	- /	

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.		
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search 5 October 1998	Date of mailing of the international search report $16/10/1998$		
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Alvarez Alvarez, C		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr al Application No PCT/CH 98/00300

		PC1/CH 98/00300			
C.(Continue	(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to daim No.		
A	RAJEWSKI ET AL.: "Pharmaceutical applications of cyclodextrins. 2. In vivo drug delivery" JOURNAL OF PHARMACEUTICAL SCIENCES, vol. 85, no. 11, November 1996, pages 1142-1168, XP000629515				
A	ASTALDI: "Peptichemio: a multifaceted antiblastic drug" WADLEY MEDICAL BULLETIN, vol. 5, no. 3, 1975, pages 303-326, XP002079526				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

1. ...mation on patent family members

Intern: 11 Application No PCT/CH 98/00300

π	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
Α	31-03-1972	GB US	1329869 A 3814746 A	12-09-1973 04-06-1974	
Α	04-02-1972	DE	2128549 A	13-01-1972	
Α	15-09-1994	CA	2134753 A	15-09-1994	
	A	A 31-03-1972 A 04-02-1972	A 31-03-1972 GB US A 04-02-1972 DE	A 31-03-1972 GB 1329869 A US 3814746 A A 04-02-1972 DE 2128549 A	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interna iles Aktenzeichen
PCT/CH 98/00300

A. KLASS IPK 6	IFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K38/06 A61K38/07 A61K38/	/08 A61K47/48	
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	1021(17, 12	
Nach der Ir	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchie IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym	bota)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
1FK U	A61K	•	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank ((Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	FR 2 101 226 A (ISTITUTO SIEROTE MILANESE "SERAFINO BELFANTI" ENT 31. März 1972 siehe Ansprüche 3-5,7		1-5
Y	FR 2 094 175 A (ISTITUTO SIEROTE MILANESE "SERAFINO BELFANTI" ENT 4. Februar 1972 siehe Seite 15		1
Y	WO 94 20136 A (DEPARTAMENT OF TH UNITED STATES GOVERNMENT) 15. September 1994 siehe Ansprüche 1,4	E ARMY,	1-5
	•	-/	
TVI Waits			
entne	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Slehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffen	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : stlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach demi oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur Erfindung zugrundeliegenden Prinzips o	worden ist und mit der zum Verständnis des der
Anmeld	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeut	tung; die beanspruchte Erfindung
echaina	tlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n.im Becherchenhericht genangten Veröffentlichung belogt worden.	kann allein aufgrund dieser Veröffentlic	hung nicht als neu oder auf
soli ode ausgeti	n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ührt)	kann nicht als auf eningenscher Faligke	nt perunena petrachtet
"O" Veröffen	atlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	werden, wenn die Veröffentlichung mit e Veröffentlichungen dieser Kategorie in \	/erbindung gebracht wird und
"P" Veröffent	tlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	diese Verbindung für einen Fachmann r "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben?	
Datum des A	bschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec	herchenberichts
5.	Oktober 1998	16/10/1998	
Name und Po	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Alvarez Alvarez, C	





Intern ales Aktenzeichen PCT/CH 98/00300

Kategorie°	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
· rateAnte.	ceremining an Adionalmining 20Mail Bliotdather milat Viñana dat tu petiscut kommalidati 1868	cou. Auspiech Mr.	
A	RAJEWSKI ET AL.: "Pharmaceutical applications of cyclodextrins. 2. In vivo drug delivery" JOURNAL OF PHARMACEUTICAL SCIENCES, Bd. 85, Nr. 11, November 1996, Seiten 1142-1168, XP000629515	_	
	ASTALDI: "Peptichemio: a multifaceted antiblastic drug" WADLEY MEDICAL BULLETIN, Bd. 5, Nr. 3, 1975, Seiten 303-326, XP002079526	·	
·			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichunge..., die zur selben Patentfamilie gehören

Intern: .les Aktenzeichen PCT/CH 98/00300

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
FR 21	01226	A	31-03-1972	GB US	1329869 A 3814746 A	12-09-1973 04-06-1974
FR 20	94175	A	04-02-1972	DE	2128549 A	13-01-1972
WO 94	20136	Α	15-09-1994	CA	2134753 A	15-09-1994

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentiamilie)(Juli 1992)